【氏名又は名称】三共株式会社

(72) 【発明者】

【住所又は居所】東京都中央区日本橋本町3丁目5番1

(19) 【発行国】日本国特許庁(JP) (19) [Publication Office] Japanese Patent Office (JP) (12) 【公報種別】公開特許公報 (A) (12) [Kind of Document] Japan Unexamined Patent Publication (A) (11) 【公開番号】特開平6-172342 ✓ (11) [Publication Number of Unexamined Application] Japan U nexamined Patent Publication Hei 6 - 172342 (43) [Publication Date of Unexamined Application] 1994 (199 (43) 【公開日】平成6年(1994)6月21日 4) June 2 1 day (54) [Title of Invention] IT DESIGNATES NOVEL HYDRAZI (54) 【発明の名称】新規ヒドラジン誘導体およびそれを NE DERIVATIVE AND THAT AS ACTIVE INGREDIENT 有効成分とする殺虫組成物 INSECTICIDAL COMPOSITION (51) 【国際特許分類第5版】 CO7D319/18 (51) [International Patent Classification 5th Edition] C07D3 Z 9159-4H 43/16 A01N 43/12 Z9159-4H 43/16 A01N 43/12 19/18 9159-4H C 9159-4H 43/30 C9159-4H 43/30 9159-4H 43/32 9159-4H 51/00 43/32 9159-4H 51/00 9159-4H C07D307/79 311/58 9159-4H C07D307/79 311 7252-4C 317/68 /58 7252-4C 317/68 【審査請求】未請求 [Request for Examination] Examination not requested 【請求項の数】6 [Number of Claims] 6 【全頁数】 15 [Number of Pages in Document] 15 (21) [Application Number] Japan Patent Application Hei 4 - 32 (21) 【出願番号】特願平4-326739 6739 (22) [Application Date] 1992 (1992) December 7 day (22) 【出願日】平成4年(1992) 12月7日 (71) 【出願人】 (71) [Applicant] [Applicant Code] 000004086 【識別番号】000004086 [Name] NIPPON KAYAKU CO. LTD. (DB 69-054-7468) 【氏名又は名称】日本化薬株式会社 [Address] Tokyo Chiyoda-ku Fujimi 1-11-2 【住所又は居所】東京都千代田区富士見1丁目11番2 (71) 【出願人】 (71) [Applicant] 【識別番号】000001856 [Applicant Code] 000001856

[Name] SANKYO CO., LTD.

(72) [Inventor]

[Address] Tokyo Chuo-ku Nihonbashi Honmachi 3-Chome 5-1

JP 94172342A Machine Translation	
【氏名】柳 幹夫	[Name] Willow Mikio
【住所又は居所】埼玉県桶川市川田谷4265-3	[Address] Saitama Prefecture Okegawa City Kawada valley 4265 - 3
(72) 【発明者】	(72) [Inventor]
【氏名】杉崎 弘康	[Name] Sugizaki Hiroyasu
【住所又は居所】東京都大田区大森西2-6-11	[Address] Tokyo Ota-ku Omori west 2 - 6 - 11
(72) 【発明者】	(72) [Inventor]
【氏名】戸谷 哲也	[Name] Toya Tetsuya
【住所又は居所】埼玉県与野市上落合1090 日化社 宅B421	[Address] Saitama Prefecture Yono City Kamiochiai 1090 day conversion company housing B421
(72) 【発明者】	(72) [Inventor]
【氏名】加藤 康仁	[Name] Kato Yasuhito
【住所又は居所】埼玉県与野市上落合1090 日化社 宅B431	[Address] Saitama Prefecture Yono City Kamiochiai 1090 day conversion company housing B4 31
(72)【発明者】	(72) [Inventor]
【氏名】白倉 秀敏	[Name] Shirakura Hidetoshi
【住所又は居所】埼玉県与野市上落合1039 日化与 野寮	[Address] Saitama Prefecture Yono City Kamiochiai 103 9 day conversion giving field dormitory
(72) 【発明者】	(72) [Inventor]
【氏名】桝井 昭夫	[Name] Masui Akio
【住所又は居所】埼玉県大宮市南中野1-14	[Address] Saitama Prefecture Omiya City Minami Nakano 1 - 1 4
(72)【発明者】	(72) [Inventor]
【氏名】渡部 哲夫	[Name] Watabe Tetsuo
【住所又は居所】埼玉県上尾市小敷谷大久保880-3	[Address] Saitama Prefecture Ageo City Koshikiya Okubo 880 -

【住所又は居所】埼玉県上尾市小敷谷大久保880-3 3

(72) 【発明者】

【氏名】児玉 聖一郎

【住所又は居所】埼玉県与野市上落合1039 日化与 野寮

(72) 【発明者】

【氏名】矢内 利明

[Address] Saitama Prefecture Ageo City Koshikiya Okubo 880 - 33

(72) [Inventor]

[Name] Kodama Seiichiro

[Address] Saitama Prefecture Yono City Kamiochiai 103 9 day conversion giving field dormitory

(72) [Inventor]

[Name] Yauchi Toshiaki

ISTA's Paterra(tm), Version 1.5 (There may be errors in the above translation. ISTA cannot be held liable for any detriment from its use. WWW: http://www.intlscience.com Tel:800-430-5727)

【住所又は居所】滋賀県野洲郡野洲町野洲1041 三 共株式会社内

(72) 【発明者】

【氏名】塚本 芳久

【住所又は居所】滋賀県野洲郡野洲町野洲1041 三 共株式会社内

(72) 【発明者】

【氏名】沢田 善宏

【住所又は居所】滋賀県野洲郡野洲町野洲1041 三 共株式会社内

(72) 【発明者】

【氏名】横井 進二

【住所又は居所】滋賀県野洲郡野洲町野洲1041 三 共株式会社内

(74) 【代理人】

【弁理士】

(57)【要約】

(修正有)

【構成】 一般式(1)で示されるヒドラジン誘導体ならびに当該ヒドラジン誘導体を有効成分として含有する 殺虫剤。

[式中、Aは-OCH $_2$ CH $_2$ O-, -OCH $_2$ O-, -CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ O-または-CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ O-または-CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ O-または-CH $_3$ CH $_4$ CH $_4$ CH $_5$ CH $_5$ CH $_4$ CH $_5$ CH $_$ 

【効果】 鱗翅目害虫に対し高い殺虫効果を有する。

[Address] Inside of Shiga Prefecture Yasu-gun Yasu-cho Yasu 10 41 Sankyo Co., Ltd.

(72) [Inventor]

[Name] Tsukamoto Yoshihisa

[Address] Inside of Shiga Prefecture Yasu-gun Yasu-cho Yasu 10 41 Sankyo Co., Ltd.

(72) [Inventor]

[Name] Sawada virtue Hiroshi

[Address] Inside of Shiga Prefecture Yasu-gun Yasu-cho Yasu 10 41 Sankyo Co., Ltd.

(72) [Inventor]

[Name] Yokoi Shinji

[Address] Inside of Shiga Prefecture Yasu-gun Yasu-cho Yasu 10 41 Sankyo Co., Ltd.

(74) [Attorney(s) Representing All Applicants]

[Patent Attorney]

(57) [Abstract] (There is an amendment.)

[Constitution] Insecticide which contains hydrazine derivative and this said hydrazine derivative which are shown withthe General Formula (1) as effective component.

[In Formula, A shows - O CH2 CH2 O - , - O CH2 O - , - CH2 CH2 O - or - CH=CHO -, as for R1the H,Cl,Br,F,C1 - 4 alkyl group; as for R2 to R4 H,Cl,Br,F,C1 - 4(halo-) alkyl group and NO2 ,C1 - 4(halo-) alkoxy group; as for R5the C3 - 8 branched alkyl group; as for R6 shows di (C1 - 6 alkyl) amino group and N - (C1 - 6 alkyl) substitutionanilino group and etc; as for n 0,1,2; as for m being a0,1, is]

[Effect(s)] It possesses high insecticidal effect vis-a-vis lepidop

teran pest.

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)

【化1】

[式中、Aは-OCH $_2$ CH $_2$ O-、-OCH $_2$ O-、-CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ O-または-CH=CHO-を示し、R $^1$ は水素原子、(C $_1$ C $_4$ )アルキル基、またはハロゲン原子を示し、R $^2$ 、R $^3$ 、R $^4$ はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、(C $_1$ C $_4$ )アルキル基、二トロ基、(C $_1$ C $_4$ )ハロアルキル基、(C $_1$ C $_4$ )アルコキシ基、または(C $_1$ C $_4$ )ハロアルコキシ基を示し、R $^5$ は(C $_3$ C $_8$ )分岐アルキル基を示す。R $^6$ は-N(R $^7$ )R $^8$ 、-N(R $^7$ )COR R $^8$ 、-N(R $^7$ )SO $_2$ R $^8$ 

[化2]

$$\begin{array}{c|c}
-S_{m} & R^{5} & R^{2} \\
\hline
R^{1} & N & R^{3} \\
\hline
0 & R^{4}
\end{array}$$
(2)

を示し、 $R^7$ 、 $R^8$ はそれぞれ独立に( $C_1 - C_6$ )アルキル基、( $C_1 - C_6$ )ハロアルキル基、( $C_3 - C_6$ )アルケニル基、( $C_3 - C_6$ )ハロアルケニル基、( $C_3 - C_6$ )アルキニル基、( $C_3 - C_7$ )シクロアルキル基またはハロゲン原子、( $C_1 - C_4$ )アルキル基、( $C_1 - C_4$ )アルコキシ基、( $C_1 - C_4$ )ハロアルキル基、ニトロ基もしくはシアノ基で置換されてもよいフェニル基もしくはベンジル基を示す。nは0、1 また

[Claim(s)]

[Claim 1] General Formula (1)

[Chemical Formula 1]

Inside of [Formula, A shows - O CH2 CH2 O - , - O CH2 O - , - CH2 CH2 CH2 O - or - CH=CHO -, the R1 hydrogen atom, (C1 - C4) shows alkyl group or halogen atom, R2 and the R3 and R4 hydrogen atom and halogen atom, (C1 - C4) alkyl group and nitro group, (C1 - C4) haloalkyl group, (C1 - C4) alkoxy group, or (C1 - C4) show haloalkoxy group in therespective independence, R5 (C3 - C8) shows branched alkyl group. As for R6 - N(R7) R8, - N(R7)CO R8, - N(R7)COO R8, - N(R7)COO

[Chemical Formula 2]

It shows, R7 and R8 in respective independence the (C1 - C6) alkyl group, (C1 - C6) haloalkyl group, (C3 - C6) alkenyl group, (C3 - C6) haloalkenyl group, (C3 - C6) alkynyl group, the (C3 - C7) cycloalkyl group or halogen atom and (C1 - C4) alkyl group, (C1 - C4) alkoxy group, (C1 - C4) haloalkyl group, show optionally substitutable phenyl group or benzyl group with nitro group or cyano group. n shows 0, 1 or 2, m shows 0 or 1. However, A is - O CH2 O -, case where R1

JP 94172342A Machine Translation

は2を示し、mは0または1を示す。ただし、Aが-O  $CH_2$  O-であり、 $R^1$  が水素である場合を除く。] で示されるヒドラジン誘導体。

【請求項2】 請求項1記載のヒドラジン誘導体を有効成分として含有することを特徴とする殺虫剤。

【請求項3】 請求項1記載のヒドラジン誘導体を害虫 に施用することを特徴とする殺虫方法。

【請求項4】 請求項1記載の一般式(1)で示される ヒドラジン誘導体の製造方法であって式、

## [化3]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & O & R^5 \\
\hline
 & N & N & \frac{1}{2} & R^3 \\
\hline
 & H & O & R^4
\end{array}$$
(3)

[式中、A、R¹、R²、R³、R⁴およびR⁵は請求項1と同意義を示す。] で示される化合物を、不活性溶媒中、塩基の存在下で、式、

## 【化4】

$$X - S (0)_n - R^6$$
 (4)

[式中、Xはハロゲン原子であり、R<sup>6</sup> およびnは請求 項1と同意義を示す。]で示されるハロゲン化合物と反 応させることからなる方法。

【請求項5】 請求項1記載の一般式(1)で示される ヒドラジン誘導体の製造法であって式、

## [化5]

$$H_2N^{-N}$$
 $R^5$ 
 $R^2$ 
 $R^3$ 
 $R^4$ 
(5)

[式中、R<sup>2</sup> 、R<sup>3</sup> 、R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> は請求項 1 と同意 義を示す。] で示されるアシルヒドラジドを、不活性溶 is hydrogenis excluded. ] With hydrazine derivative which is shown.

[Claim 2] Insecticide which designates that it contains hydrazi ne derivative which is stated in Claim 1 as effective component as feature.

[Claim 3] Hydrazine derivative which is stated in Claim 1 in ins ect pest application theinsecticidal method which designates that it does as feature.

[Claim 4] Being a manufacturing method of hydrazine derivative which is shown with General Formula (1) which is stated in Claim 1, formula,

#### [Chemical Formula 3]

Compound which is shown with [In Formula, A, R1, R2, R3 and R4 and R5show same meaning as Claim 1.], in inert solvent and under existing of base, formula,

## [Chemical Formula 4]

$$X - S(O)n - R6$$
 (4)

Method which consists of fact that it reacts with halogen compoundwhich is shown with [In Formula, X is halogen atom, R6 and n show thesame meaning as Claim 1.].

[Claim 5] Being a production method of hydrazine derivative which is shown with General Formula (1) which is stated in Claim 1, formula,

# [Chemical Formula 5]

Acyl hydrazide which is shown with [In Formula, R2, R3 and R4 and R5 show same meaning as Claim 1.], in inert solvent

JP 94172342A Machine Translation 媒中、塩基の存在下で、まず、式、

[16]

$$X - S(0)_n - R^6$$
 (4)

[式中、Xはハロゲン原子であり、R6 およびnは請求項1と同意義を示す。] で示されるハロゲン化合物と反応させ、その後、得られた次式、

[化7]

$$\begin{array}{c|c}
R^{5} & R^{2} \\
 & R^{5} & R^{3} \\
 & R^{6} & R^{6}
\end{array}$$
(6)

[式中、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ およびnは請求項1と同意義を示す。] で示されるアシルヒドラジドを、不活性溶媒中、塩基の存在下で式、

[化8]

[式中、Xはハロゲン原子であり、AおよびR1は請求 項1と同意義を示す]で示されるベンゾイルハライドと 反応させることからなる方法。

【請求項6】 請求項1記載の一般式(1)で示される ヒドラジン誘導体の製造法であって式、

【化9】

[式中、A、R<sup>1</sup> およびR<sup>5</sup> は請求項1と同意義を示す。] で示されるアシルヒドラジドをまず、保護基で保護し、その後得られた次式、

and under existing of base, first, formula,

[Chemical Formula 6]

$$X - S(O)n - R6$$
 (4)

Reacting with halogen compound which is shown with [In Form ula, X is halogen atom, R6 and n show the same meaning as Claim 1.], afterthat, next formula which is acquired,

[Chemical Formula 7]

Acyl hydrazide which is shown with [In Formula, R2, R3 and R4, R5, R6 and nshow same meaning as Claim 1.], in inert solvent and under existing of base formula,

[Chemical Formula 8]

Method which consists of fact that it reacts with benzoyl halide which is shown with [In Formula, X is halogen atom, A and R1 show thesame meaning as Claim 1].

[Claim 6] Being a production method of hydrazine derivative which is shown with General Formula (1) which is stated in Claim 1, formula,

[Chemical Formula 9]

Next formula which first, protects acyl hydrazide which is show n with [In Formula, A and R1 and R5 show same meaning as the Claim 1.] with protecting group, after that it acquires,

【化10】

[式中、A、R<sup>1</sup> およびR<sup>5</sup> は請求項1と同意義を示し、Bは保護基を示す。] で示される化合物を、不活性溶媒中、塩基の存在下で式、

【化11】

$$X - S(0)_n - R^6$$
 (4)

[式中、Xはハロゲン原子であり、R6 およびnは請求 項1と同意義を示す。]で示されるハロゲン化合物と反 応させ、その後脱保護し、得られた次式

【化12】

[式中、A、 $R^1$ 、 $R^5$ 、 $R^6$  およびn は請求項1と同意義を示す。]で示される化合物を不活性溶媒中、塩基の存在下式、

【化13】

$$X = \frac{\frac{1}{11}R^2}{R^4}$$
 (11)

[式中、 $R^2$ 、 $R^3$ および $R^4$  は請求項1と同意義を示し、Xはハロゲン原子を示す。] で示されるベンゾイルハライドと反応させることからなる方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規なヒドラジン誘導体

[Chemical Formula 10]

Compound which is shown with [In Formula, A and R1 and R5 show same meaning as the Claim 1, B shows protecting group. ], in inert solvent and under existing of base formula,

[Chemical Formula 11]

$$X - S(O)n - R6$$
 (4)

Reacting with halogen compound which is shown with [In Form ula, X is halogen atom, R6 and n show thesame meaning as Claim 1.], afterthat deprotection it did, acquired next formula

[Chemical Formula 12]

Compound which is shown with [In Formula, A, R1, R5, R6 and nshow same meaning as Claim 1.] in inert solvent, existence formula below of base,

[Chemical Formula 13]

Method which consists of fact that it reacts with benzoyl halide which is shown with [In Formula, R2 and R3 and R4 show same meaning as the Claim 1, X shows halogen atom ].

[Description of the Invention]

[0001]

[Field of Industrial Application] This invention is something reg

JP 94172342A Machine Translation

に関するものであり、該誘導体は水田、畑地、果樹園、森林または環境衛生場面における殺虫剤として利用することができる。また、該誘導体は人又は動物を寄生虫の障害から保護するために寄生虫防除剤として利用することができる。

[0002]

【従来の技術】特開昭62-167747号、特開昭62-263150号、特開平2-295963及び特開平3-141245号にはN一置換-N'一置換-N, N'ージアシルヒドラジン誘導体が殺虫活性を有することが記載されている。しかし、これらの特許には後記する本発明の誘導体については記載されていない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】水田、畑地、果樹園、森林、または環境衛生場面における有害生物防除場面で、より大きい殺虫活性及び有益昆虫、環境等には害を及ぼさない性質を有し、かつ低毒性な化合物が要求されている。また、最近では公知の殺虫剤たとえば有機リン剤、カーバメート剤、ピレスロイド剤等に対し抵抗性を示す害虫が増大し、防除が困難となってきており、新しいタイプの薬剤が要求されている。

【〇〇〇4】本発明は、有益昆虫、環境等には実質的に 害を及ぼさず、低毒性で薬剤抵抗性害虫にも卓効を示す 新しいタイプの殺虫性化合物及びそれを有効成分とする 殺虫組成物を提供することを目的としている。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は上記の目的を 達成するため鋭意研究した結果、一般式

[0006]

【化14】

arding novel hydrazine derivative, as for said derivative it canutilize as insecticide in paddy field, farmland, orchard, forest orthe environment hygiene locale. In addition, it can utilize said derivative in order to protect personor animal from disorder of parasite as parasite eradicant.

[0002]

[Prior Art] Japan Unexamined Patent Publication Showa 62 - 1 67747 number and Japan Unexamined Patent Publication Showa 62 - 26 31 50 number, N-substitution - N - substituted-N, N'-di acyl hydrazine derivative having insecticidal activity isstated in Japan Unexamined Patent Publication Hei 2 - 295963 and Japan Unexamined Patent Publication Hei 3 - 141245 number. But, concerning derivative of this invention which postscript is done to these Patent it is not stated.

[0003]

[Problems to be Solved by the Invention] With pest control loc ale in rice paddy, farmland, orchard, forest or the environment hygiene locale, it possesses property which does not cause damage in a largerinsecticidal activity and beneficial insect and environment etc, at same time low toxicity compound is required. In addition, recently insect pest which shows resistance insecticide for example organic phosphorus agent of the public knowledge, vis-a-vis carbamate agent and pyrethroid agent etc increases, prevention has become difficult, chemical of new type is required.

[0004] It designates that insecticidal compound of new type wh ere this invention, doesnot cause damage to beneficial insect and environment etc substantially, withthe low toxicity shows high efficiency even in drug resistant harmful insect and insecticidal composition whichdesignates that as active ingredient are offered as object.

[0005]

[Means to Solve the Problems] As for this inventor in order to achieve above-mentioned object, result of diligent research, General Formula

[0006]

[Chemical Formula 14]

ISTA's Paterra(tm), Version 1.5 (There may be errors in the above translation. ISTA cannot be held liable for any detriment from its use. WWW: http://www.intlscience.com Tel:800-430-5727)

[0008]

【化15】

$$\begin{array}{c|c}
-S_{m} & R^{5} & R^{2} \\
\hline
R^{1} & R^{3} & R^{4}
\end{array}$$
(2)

【0009】を示し、 $R^7$ 、 $R^8$  はそれぞれ独立に( $C_1-C_6$ )アルキル基、( $C_1-C_6$ )ハロアルキル基、( $C_3-C_6$ )アルケニル基、( $C_3-C_6$ )ハロアルケニル基、( $C_3-C_6$ )アルケニル基、( $C_3-C_7$ )シクロアルキル基またはハロゲン原子、( $C_1-C_4$ )アルキル基、( $C_1-C_4$ )アルキル基、またはニトロ基もしくはシアノ基で置換されてもよいフェニル基もしくはベンジル基を示す。 n は 0、 1 または 2 を示し、m は 0 または 1 を示す。 1 ただし、1 なが一1 の一であり、1 が水素である場合を除く。」で示されるヒドラジン誘導体がすぐれた殺虫活性を有することを見い出し、本発明を完成するに至った。

【0010】一般式(1)において、ハロゲン原子としては、例えばフッ素、塩素、臭素または沃素原子が挙げられ、( $C_1 \sim C_4$ )アルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、 sec-ブチルまたはtert-ブチルが挙げられ、( $C_1 \sim C_6$ )アルキル基としては、例えば前記の( $C_1 \sim C_4$ )アルキル基の他にペンチルまたはヘキシル基が挙げられ、( $C_1 \sim C_6$ )ハロアルキル基としては、例えばクロロメチル、2-ブロモエチル、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチルまたは2-クロロヘキシル基などが挙げられ、( $C_3 \sim C_6$ )アルケニル基としては、例えばアリル、1-プロペニ

[0007] Inside of [Formula, A shows - O CH2 CH2 O - , - O C H2 O - , - CH2 CH2 CH2 CH2 O - or - CH=CHO -, the R1 hydrogen atom, (C1 - C4) shows alkyl group or halogen atom, R2 and the R3 and R4 hydrogen atom and halogen atom, (C1 - C4) alkyl group and nitro group, (C1 - C4) haloalkyl group, (C1 - C4) alkoxy group, or (C1 - C4) show haloalkoxy group in therespective independence, R5 (C3 - C8) shows branched alkyl group. As for R6 - N(R7) R8, - N(R7)COO R

[8000]

[Chemical Formula 15]

[0009] It shows, R7 and R8 in respective independence the (C1-C6) alkyl group, (C1-C6) haloalkyl group, (C3-C6) alkenyl group, (C3-C6) haloalkenyl group, (C3-C6) alkynyl group, the (C3-C7) cycloalkyl group or halogen atom and (C1-C4) alkyl group, (C1-C4) alkoxy group, show optionally substitutable phenyl groupor benzyl group with (C1-C4) haloalkyl group, or nitro group or cyano group. n shows 0, 1 or 2, m shows 0 or 1. However, A is - O CH2 O-, case where R1 is hydrogenis excluded. ] With discovering fact that it possesses insecticidal activity which thehydrazine derivative which is shown is superior, this invention it reached to completion.

[0010] In General Formula (1) putting, As halogen atom, for example fluorine, chlorine, bromine or iodine atom to be listed, As (C1 to C4) alkyl group, for example methyl, ethyl, n-propyl, isopropyl, n-butyl, isobutyl, s-butyl or t-butyl to be listed, As (C1 to C6) alkyl group, To other than for example aforementioned (C1 to C4) alkyl group pentyl or hexyl group to be listed, As (C1 to C6) haloalkyl group, for example chloromethyl, 2-bromoethyl, fluoromethyl, difluoromethyl, trifluoromethyl or 2-chloro hexyl group etc to be listed, As (C3 to C6) alkenyl group, for example allyl, 1-propenyl or 2-butenyl group to be listed, As (C1 to C4) alkoxy group, for example methoxy, ethoxy, n-propoxy,

ルまたは2-ブテニル基が挙げられ、( $C_1 \sim C_4$ )ア ルコキシ基としては、例えばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、nーブトキシ、イソブト キシ、secーブトキシまたはtertーブトキシ基が挙げ られ、 $(C_3 \sim C_6)$  アルキニル基としては、例えば、 プロピニルまたはブチニル基が挙げられ、( $C_1 \sim C_4$ ) ハロアルキル基としては、例えば1-もしくは2-7 ロロエチル、クロロメチル、ジクロロメチル、ブロモメ チル、1-もしくは2-プロモエチル、フルオロメチル 、ジフルオロメチルまたはトリフルオロメチル基などが 挙げられ、( $C_1 \sim C_4$ )ハロアルコキシ基としては、 例えば1-もしくは2-ブロモエトキシ、3-ブロモー n-プロポキシ、2, 2, 2-トリフルオロエトキシま たはトリフルオロメトキシ基が挙げられ、( $C_3-C_6$ ) ハロアルケニル基としては、例えば3, 3 – ジクロロ アリルなどが挙げられ、(C3-C6)シクロアルキル 基としては、例えばシクロヘキシル、シクロペンチルま たはシクロプロピル基が挙げられ、( $C_3 \sim C_8$ )分岐 アルキル基としては、例えばtertープチル、1, 2, 2 ートリメチルプロピル、2,2-ジメチルプロピル、ま たは1、2、2-トリメチルブチルが挙げられる。

【0011】本発明のヒドラジン誘導体において好ましいものは、一般式(1)において、Aは-0 C  $H_2$  C  $H_2$  O - 、- C  $H_2$  C  $H_2$  C  $H_2$  O - または- C  $H_2$  C  $H_2$  O - または- C  $H_2$  C  $H_2$  C  $H_2$  C  $H_3$  C  $H_4$  C  $H_5$  C  $H_7$  C  $H_8$  C  $H_8$ 

[0012]

【化16】

【0013】を示し、 $R^7$ 、 $R^8$  はそれぞれ独立に( $C_1-C_6$ )アルキル基、( $C_1-C_6$ )ハロアルキル基またはハロゲン原子もしくは( $C_1-C_4$ )アルキル基で置換されてもよいフェニル基もしくはベンジル基を示し、nは0を示し、mは1を示すヒドラジン誘導体である

【0014】本発明のヒドラジン誘導体においてより好

isopropoxy, n - butoxy, isobutoxy, s - butoxy or tert - butoxy group to be listed, As ( C3 to C6 ) alkynyl group, for example propinyl or butinyl group to be listed, As ( C1 to C4 ) haloalkyl group, for example 1- or 2- chloroethyl , chloromethyl , dichloro methyl , bromomethyl , 1- or 2-bromoethyl , fluoromethyl , You can list difluoromethyl or trifluoromethyl group , etc for example 1- or 2- bromo ethoxy and 3 - bromo -n - propoxy , you can list 2,2,2 - trifluoro ethoxy or trifluoromethoxy group as ( C1 to C4 ) haloalkoxy group, you canlist for example 3,3-di chloroallyl etc as ( C3 - C6 ) haloalkenyl group, you can list for example cyclohexyl , cyclopentylor cyclopropyl group as ( C3 - C6 ) cycloalkyl group, you can list for example t-butyl , 1,2,2 - trimethylpropyl , the2,2-di methylpropyl or 1,2,2 - trimethyl butyl as ( C3 to C8 ) branched alkyl group.

[0011] In hydrazine derivative of this invention as for desirable ones, In General Formula (1), A to show - O CH2 CH2 O - , - O CH2 O - , - CH2 CH2 CH2 CH2 O - or the- CH= CHO -, R1 to show (C1 - C4) alkyl group, R2 and R3 and R4 to show the hydrogen atom, halogen atom, (C1 - C4) alkyl group or nitro group in respective independence, R5 to show (C3 - C8) branched alkyl group, as for R6 the - N(R7) R8 , - N(R7)COO R8 , - N(R7) SO2 R8 , - N(R7) SO2 N(R8)2 or system

[0012]

[Chemical Formula 16]

[0013] It shows, R7 and R8 in respective independence the (C1-C6) alkyl group, show optionally substitutable phenyl group or benzyl group with (C1-C6) haloalkyl group or halogen atomor (C1-C4) alkyl group, n shows 0, mis hydrazine derivative which shows 1.

[0014] In hydrazine derivative of this invention as for, more de

ましいものは、一般式(1)において、Aは-OCH $_2$ CH $_2$ O-、-CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ O-または-CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ O-または-CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ CH $_3$ CH $_4$ CH $_4$ CH $_4$ CH $_4$ CH $_5$ 

sirable ones, as for the A to show - O CH2 CH2 O - , - CH2 CH2 CH2 O - or - CH=CHO - in General Formula (1), the R1 to show (C1 - C2) alkyl group, R2 and R3 and R4 hydrogen atom , to show the halogen atom or (C1 - C4) alkyl group in respective independence, R5 to show (C3 - C8) branched alkyl group, as for R6 - N(R7) R8 , - N(R7) COO R8 or formula,

[0015]

【化17】

$$-S_{m} \stackrel{H^{5}}{\downarrow} \stackrel{H^{2}}{\downarrow} \stackrel{H^{2}}{\downarrow} \stackrel{H^{3}}{\downarrow} \stackrel{H^{3}}{\downarrow} \stackrel{H^{4}}{\downarrow} \stackrel{(2)}{\downarrow}$$

[Chemical Formula 17]

[0015]

【0016】を示し、 $R^7$ 、 $R^8$  はそれぞれ独立に( $C_{1}-C_{6}$ )アルキル基を示し、n は0、mは1を示すヒドラジン誘導体である。

【 O O 1 7 】本発明の一般式 (1) の化合物は以下の方法で製造することができる。すなわち式、

[0018]

【化18】

[0016] It shows, R7 and R8 show (C1 - C6) alkyl group in re spective independence, as for n as for 0 and mit is ahydrazine derivative which shows 1.

[0017] It can produce compound of General Formula (1) of this invention with methodbelow. Namely formula,

[0019] Compound which is shown with [In Formula, A, R1, R

2, R3 and R4 and R5show same meaning as description above. 1, under existing of base likethe alkali metal hydride (Such as

sodium hydride), among them such as inert solvent for example

tetrahydrofuran, dioxane, ether, N.N-di methyl formamide,

[0018]

[Chemical Formula 18]

【0019】 [式中、A、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> は前記と同意義を示す。] で示される化合物を、アルカリ金属水素化物(水素化ナトリウム等)のような塩基の存在下、不活性溶媒たとえばテトラヒドロフラン、ジオキサン、エーテル、N、N′ージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、トルエン等中で式、

[0020]

[0020] [化19]

V-8 (0)

 $X-S(0)_{n}-R^{6}$ (4)

[Chemical Formula 19]

X - S(O)n - R6 (4)

dimethyl sulfoxide and toluene formula,

[Xはハロゲン原子を示し、R6 およびnは前記と同意

It can acquire by reacting with halide compound for example N-

【0021】反応には一般式 (3) の化合物と一般式 (4) の化合物とを任意の割合で使用することができるが、好ましくは等モル比かほぼ等モル比で使用する。塩基は化学量論量もしくは過剰に用いることができるが、好ましくは化学量論量かそれより1.0~5.0倍過剰な量を用いる。反応は、通常-20℃から溶媒の沸点までの温度範囲で行なうことができるが好ましくは-10℃~50℃の範囲である。

【0022】また一般式(1)で示される化合物は以下に述べる方法でも製造されうる。すなわち式、

[0023]

【化20】

$$\begin{array}{c|c}
R^{5} & R^{2} \\
\hline
 & R^{3} \\
R^{4} & R^{6}
\end{array}$$
(6)

【0024】 [式中、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$  およびnは前記と同意義を示す。] で示されるアシルヒドラジドを、不活性溶媒中、塩基の存在下で式、

[0025]

【化21】

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & O \\
X & (7)
\end{array}$$

【0026】 [式中、Xはハロゲン原子であり、A、R 1 は前記と同意義を示す] で示されるベンゾイルハライドと反応させることからなる方法でも製造できる。

【0027】反応には一般式(6)と一般式(7)の化合物とを任意の割合で使用することができるが、好ましくは等モル比かほぼ等モル比で使用する。溶媒としては

methyl - N - n - butoxy carbonyl amino sulfenyl chloride and N - isopropyl -N - isopropoxy carbonyl amino sulfenyl chloride etc which are shown fit with [X shows halogen atom, R6 and n show same meaning as description above. ] and.

[0021] You can use with compound of general formula (3) and c ompound of general formula (4) to reaction at ratio of option, but preferably equimolar ratio almost you use with the equimolar ratio. You can use base for chemically stoichiometric amount or excess, but preferably chemically stoichiometric amount the 1.0 to 5.0 time excessive quantity is used from that. usually from - 20 °C to do with temperature range to boiling point of the solvent it is possible reaction, but it is a range of preferably - 10 °C to 50 °C.

[0022] In addition compound which is shown with General For mula (1) can be produced even with method which is expressed below. Namely formula,

[0023]

[Chemical Formula 20]

[0024] Acyl hydrazide which is shown with [In Formula, R2, R3 and R4, R5, R6 and nshow same meaning as description above. ], in inert solvent and under existing of base formula,

[0025]

[Chemical Formula 21]

[0026] It can produce even with method which consists of fact that itreacts with benzoyl halide which is shown with [In Formula, X is halogen atom, A and R1 show thesame meaning as description above].

[0027] You can use with general formula (6) and compound of g eneral formula (7) to reaction atratio of option, but preferably equimolar ratio almost you use with equimolar ratio. As solvent

反応物に対して不活性な溶媒を用いることができる。た とえば、ヘキサン、ヘプタンなどの脂肪族炭化水素類、 ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類 、クロロホルム、ジクロロメタン、クロロベンゼンなど のハロゲン化炭化水素類、ジエチルエーテル、テトラヒ ドロフランなどのエーテル類、アセトニトリル、プロピ オニトリルなどのニトリル類などが挙げられる。また必 要に応じ、これらの混合溶媒及びこれらと水との混合溶 媒を用いることもできる。塩基としては例えば、水酸化 カリウム、水酸化ナトリウムなどの無機塩基、トリエチ ルアミン、ピリジンなどの有機塩基または nーブチルリ チウムなどの有機金属塩基を使用することができる。ト リエチルアミン、ピリジンなどの有機塩基を用いた場合 は大過剰に用いて溶媒として使用することもできる。塩 基の量は化学量論量もしくは過剰に用いることができる が、好ましくは化学量論量かそれより1.0~5.0倍 過剰な量を用いる。反応は、通常−20℃から溶媒の沸 点までの温度範囲で行なうことができるが好ましくは一 10℃~50℃の範囲である。N, N′ージメチルアミ ノピリジンなどの触媒を反応系中に添加することもでき

【0028】一般式(1)で示される化合物を製造する ために用いられる一般式(6)の化合物は一般式(5) で示されるヒドラジドを不活性溶媒中、塩基の存在下で 一般式(4)で示されるハロゲン化合物と反応させるこ とにより得ることができる。該反応を下記に図示する。

[0029]

【化22】

(6)

inert solvent can be used vis-a-vis reaction product. You can list for example hexane, heptane or other aliphatic hydrocarbons, benzene, toluene, xylene or other aromatic hydrocarbons, the chloroform, dichloromethane, chlorobenzene or other halogenated hydrocarbons, diethyl ether, tetrahydrofuran or other ethers, acetonitrile andthe propionitrile or other nitriles etc. In addition these mixed solvent and these and it is possible also according toneed, to use mixed solvent of water, for example potassium hydroxide, sodium hydroxide or other inorganic base, triethylamine, pyridine or other organic base or n-butyl lithium or other organometal base can be used as he base. When triethylamine and pyridine or other organic base are used, using for large excess, it can also use as solvent. You can use quantity of base for chemically stoichiometric amount or excess, butthe preferably chemically stoichiometric amount 1.0 to 5.0 time excessive quantity is used from that. usually from - 20 °C to do with temperature range to boiling point of the solvent it is possible reaction, but it is a range of preferably - 10 °C to 50 °C. It is possible also to add N,N'-di methylamino pyridine or other catalyst in reaction system

[0028] It can acquire compound of general formula (6) which is used in order toproduce compound being shown with General Formula (1) hydrazide which is shownwith general formula (5) by reacting with halogen compound which in inert solvent and underexisting of base is shown with general formula (4). said reaction is illustrated on description below.

[0029]

[Chemical Formula 22]

P.13

【0030】 [式中、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>、 X およびnは前記と同意義を示す。] 反応には一般式(5)の化合物と一般式(4)の化合物とを任意の割合で使用することができるが、好ましくは等モル比かほぼ等モル比で使用する。不活性溶媒としては例えばテトラヒドロフラン、ジオキサン、エーテル、N, N'ージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、トルエンの学がある。塩基としては例えば水素化ナトリウムのよびであれる。塩基としては例えば水素化ナトリウムのよびであれる。塩基としては例えば水素化ナトリウムの出土のであるが、好ましくは過剰に用いることができるが、好ましくは過剰な量を用いる。反応は、通常ー20℃から溶媒の沸点までの温度範囲で行なうことができるが好ましくはー10℃~50℃の範囲である。

【0031】さらに一般式(1)で示される化合物は以 下に述べる方法でも製造することができる。すなわち式

[0032]

[化23]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & O & R^5 \\
N & NH \\
S(O)_n \\
R^6
\end{array}$$
(10)

【0033】 [式中、A、R<sup>1</sup>、R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>、およびn は前記と同意義を示す。] で示される化合物を不活性溶 媒中、塩基の存在下式、

[0034]

【化24】

$$X = \frac{R^2}{\frac{1}{2}R^3}$$
 (11)

【0035】 [式中、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup> およびXは前記と同意義を示す。] で示されるベンゾイルハライドと反応させることからなる方法でも製造できる。

【0036】反応の条件、例えば溶媒、反応温度などは一般式(6)と一般式(7)の化合物との反応に用いられる条件と同じである。

[0030] You can use with compound of general formula (5) and c ompound of general formula (4) to [In Formula, R2, R3 and R4, R5, R6, Xand n show same meaning as description above.] reaction at ratio of option, but preferably equimolar ratio almost you use withthe equimolar ratio. You can list for example tetrahydrofuran, dioxane, ether, N,N'-di methyl formamide, dimethyl sulfoxide andthe toluene etc as inert solvent. It can use alkali metal hydride etc like for example sodium hydride as base. You can use base for chemically stoichiometric amount or excess, but preferably chemically stoichiometric amount the 1.0 to 5.0 time excessive quantity is used from that. usually from - 20 °C to do with temperature range to boiling point of the solvent it is possible reaction, but it is a range of preferably - 10 °C to 50 °C.

[0031] Furthermore it can produce compound which is shown w ith General Formula (1) even with method which is expressed below. Namely formula,

[0032]

[Chemical Formula 23]

[0033] Compound which is shown with [In Formula, A, R1, R5, R6, and then show same meaning as description above.] in inert solvent, existence formula below of base,

[0034]

[Chemical Formula 24]

[0035] It can produce even with method which consists of fact that itreacts with benzoyl halide which is shown with [In Formula, R2, R3 and R4 and X show same meaningas description above. ].

[0036] Condition of reaction, as for for example solvent and reaction temperature etc it is the same as condition which is used for reaction with general formula (6) and the compound of

【0037】一般式(1)で示される化合物を製造するために用いられる一般式(10)の化合物は一般式(8)で示されるアシルヒドラジドをまず、保護基で保護し、その後得られた一般式(9)で示される化合物を、不活性溶媒中、塩基の存在下で、一般式(4)で示されるハロゲン化合物と反応させ、その後脱保護し、得ることができる。該反応を下記に図示する。

[0038]

#### 【化25】

【0039】 [式中、A、R<sup>1</sup>、R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>、X、Bお よびnは前記と同意義を示す。】Bとしては例えばホル ミル基、tertーブトキシカルボニル基のようなアミノ基 に対する保護基を使用することが出来る。保護基の導入 法としては、一般的な公知の方法を使用することができ 、例えばホルミル基の場合、無水酢酸中、ギ酸を反応さ せることにより、また、tertーブトキシカルボニル基の 場合、一般式(8)で示されるアシルヒドラジドにジー tertーブチルジカーボネイトを不活性溶媒中、塩基の存 在下で、反応させることにより得ることができる。また 、保護基の除去法としても、一般的な公知の方法を使用 することができ、例えば、メタノール、エタノールなど のアルコールまたはジオキサン等の溶媒中で、塩酸、ト リフルオロ酢酸などの酸を作用させることにより保護基 を除去することができる。一般式(9)の化合物と一般 式(4)の化合物との反応ではそれぞれの化合物を任意 の割合で使用することができるが、好ましくは等モル比 かほぼ等モル比で使用する。不活性溶媒としては例えば テトラヒドロフラン、ジオキサン、エーテル、N、N' ージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、トル エン等が挙げられる。塩基としては水素化ナトリウムの ようなアルカリ金属水素化物等が用いられる。塩基は化 学量論量もしくは過剰に用いることができるが、好まし くは化学量論量かそれより1.0~5.0倍過剰な量を

general formula (7).

[0037] Compound of General Formula (10) which is used in ord er to produce compoundwhich is shown with General Formula (1) first, protects acyl hydrazide which is shownwith General Formula (8) with protecting group, after that compound which isshown with general formula (9) which is acquired, in inert solvent and underexisting of base, reacts with halogen compound which is shown with the general formula (4), after that deprotection does, can acquire. said reaction is illustrated on description below.

[0038]

## [Chemical Formula 25]

[0039] It can use protecting group for amino group like for exa mple formyl group and tert - butoxy carbonyl group as the [In Formula, A, R1, R5, R6, X, the B and n show same meaning as description above. 1B. As introduction method of protecting group, when it can use general known method, it is a for example formyl group,in acetic anhydride, di-t-butyl di carbonate in inert solvent and under existing of base, can be acquired in acyl hydrazide which by reacting, in addition, when itis a tert - butoxy carbonyl group, is shown formic acid with General Formula (8) by reacting. In addition, as removal method of protecting group, it can use general known method, the for example methanol, ethanol or other alcohol or dioxane or other solvent in. hydrochloric acid and trifluoroacetic acid or other acid by operatingthe protecting group it can remove. With reaction with compound of general formula (9) and compound of general formula (4) the respective compound can be used at ratio of option, but preferably equimolar ratioalmost you use with equimolar ratio. You can list for example tetrahydrofuran, dioxane, ether, N,N-di methyl formamide, dimethyl sulfoxide andthe toluene etc as inert solvent. It can use alkali metal hydride etc like sodium hydride as base. You can use base for chemically stoichiometric amount or excess, but preferably chemically stoichiometric amount the 1.0 to 5.0 time excessive quantity is used from that.

用いる。反応は、通常-20℃から溶媒の沸点までの温度範囲で行なうことができるが好ましくは-10℃~50℃の範囲である。

【〇〇4〇】一般式(1)の化合物の製造時における反応混合物は充分な時間攪拌され通常の後処理たとえば抽出、水洗、乾燥、溶媒留去等の過程により目的物が回収される。簡単な溶媒洗いをするだけで充分な場合が多いが、必要があれば再結晶あるいはカラムクロマトグラフィーにより精製を行うことができる。

【〇〇41】本発明の一般式(1)の化合物を使用する場合、使用目的に応じてそのままかまたは効果を助長あるいは安定にするために農薬補助剤を混用して、農薬製造分野において一般に行なわれている方法により、粉剤、細粒剤、粒剤、水和剤、フロアブル剤、乳剤、マイクロカプセル剤、油剤、エアゾール、加熱燻蒸剤(蚊取線香、電気蚊取など)、フォッギングなどの煙霧剤、非加熱燻蒸剤、毒餌などの任意の製剤形態の組成物にして使用できる。

【0042】これらの種々の製剤は実際の使用に際しては、直接そのまま使用するか、または水で所望の濃度に 希釈して使用することができる。

【〇〇43】ここに言う農薬補助剤としては担体(希釈剤)およびその他の補助剤たとえば展着剤、乳化剤、湿展剤、分散剤、固着剤、崩壊剤等をあげることができる。液体担体としては、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素、ブタノール、オクタノール、グリコールなどのアルコール類、アセトン等のケトン類、ジメチルホルムアミド等のアミド類、ジメチルスルホキシド等のスルホキシド類、メチルナフタレン、シクロヘキサノン、動植物油、脂肪酸、脂肪酸エステルなどまたは灯油、軽油等の石油分留物や水などがあげられる。

【〇〇44】固体担体としてはクレー、カオリン、タルク、珪藻土、シリカ、炭酸カルシウム、モンモリロナイト、ベントナイト、長石、石英、アルミナ、鋸屑などがあげられる。

【 O O 4 5 】また乳化剤または分散剤としては通常界面活性剤が使用され、たとえば高級アルコール硫酸ナトリウム、ステアリルトリメチルアンモニウムクロライド、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ラウリルベタインなどの陰イオン系界面活性剤、陽イオン系界面活性剤、非イオン系界面活性剤、両性イオン系界面活性剤があげられる。

【0046】また、展着剤としてはポリオキシエチレン

usually from - 20 °C to do with temperature range to boiling point of the solvent it is possible reaction, but it is a range of preferably - 10 °C to 50 °C.

[0040] Reaction mixture at time of production of compound of General Formula (1) isagitated satisfactory time and object compound recovers by conventional post-treatment for example extraction, the water wash, drying and solvent removal or other process. You just wash simple solvent in satisfactory case it is many, if, but there is anecessity, it is possible to refine with recrystallization or column chromatography.

[0041] Compound of General Formula (1) of this invention is u sed when, That way or effect blend doing pesticide adjuvant in order to make theassist or stability according to use objective, you can use in composition of the formulation type of fogging or other fume agent, unheated fumigant and poison bait or other option with method whichis done generally in pesticide manufacturing field, powder, fine granule, granule, the wettable powder, flowable, emulsion, microcapsule, oil, aerosol and the heated fumigant (Such as mosquito-repellant incense and electric mosquito trap).

[0042] As for these various formulation you can use directly t hat way at timeof actual use, with water can dilute in desired density and can use.

[0043] Support (diluent) and other auxiliary agent for example spreader, it can list emulsifier, wet spreading agent, the dispersant, fixative and disintegrating agent etc as pesticide adjuvant which is said here. As liquid carrier, toluene, xylene or other aromatic hydrocarbon, butanol, octanol, glycol or other alcohols, the acetone or other ketones, dimethylformamide or other amides, dimethyl sulfoxide or other sulfoxide, methyl naphthalene, cyclohexanone, animal or vegetable oil, the aliphatic acid and fatty acid ester etc or you can list illuminating oil, gas oil or other petroleum fractional distillate and thewater etc.

[0044] You can list clay, kaolin, talc, diatomaceous earth, silica, the calcium carbonate, montmorillonite, bentonite, feldspar, quartz, alumina and the sawdust etc as solid carrier.

[0045] In addition as emulsifier or dispersant surfactant is used u sually, canincrease for example higher alcohol sodium sulfate , stearyl trimethyl ammonium chloride , polyoxyethylene alkyl phenyl ether , lauryl betaine or other anionic surfactant , cationic surfactant , the nonionic surfactant and amphoteric surfactant.

[0046] In addition, you can list polyoxyethylene nonyl phenyl

ノニルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンラウリル エーテルなどがあげられ、湿展剤としてはポリオキシエ チレンノニルフェニルエーテルジアルキルスルホサクシ ネートなどがあげられ、固着剤としてカルボキシメチル セルロース、ポリビニルアルコールなどがあげられ、崩 壊剤としてはリグニンスルホン酸ナトリウム、ラウリル 硫酸ナトリウムなどがあげられる。

【〇〇47】さらにこれら本発明化合物は2種以上の配合使用によって、より優れた殺虫力を発現させることと可能であり、また他の生理活性物質、たとえばアレス、ファンバレレート、シクロプロトリンなどのピレススロートの主がよび各種異性体、除虫菊エキス、DDVP(ジクレスにの有機リン系殺虫剤、NAC(カルバリル)、、Pピリミカルブ、カルボスルファンなどのカーバメート、殺殺虫剤、で草剤、植物生長調整剤、肥料、BT剤、昆虫中ルモン剤その他の農薬などと混合することもでき、また相利効果も期待できる。

【 O O 4 8 】 さらに、たとえばピペロニルブトキサイド、サルホキサイド、サフロキサン、N I A - 16824 (O - sec-ブチルーO-プロパルギルフェニルホスホネート)、DEF(S, S, S-トリブチルホスホトリチオエート)などのピレスリン用共力剤として知られているものを加えることにより、この効力を高めることもできる。

【0049】また、本発明化合物は光、熱、酸化等に安定性が高いが、必要に応じ酸化防止剤あるいは、紫外線吸収剤、たとえばBHT、BHAのようなフェノール類、αーナフチルアミンなどのアリールアミン類あるいはベンゾフェノン系化合物を安定剤として適宜加えることによって、より効果の安定した組成物を得ることができる。

【0050】本発明組成物中における有効成分含有量は製剤形態、施用方法その他の条件により異なり場合によっては有効成分化合物のみでよいが通常は0.02~95%(重量)好ましくは0.05~80%(重量)の範囲である。

【0051】本発明の組成物の使用量は剤形、施用する方法、時期、その他の条件によって変るが、農園芸用剤、森林防害虫用剤及び牧野害虫用剤は通常10アール当り有効成分量で0.5~300g、好ましくは2~200gが使用され、衛生防害虫用剤は通常1m²当り有効成分量で1~200mg、好ましくは1~100mgが使用される。たとえば粉剤は10アールあたり有効成分で1

ether and polyoxyethylene lauryl ether etc as spreading agent, you can list polyoxyethylene nonyl phenyl ether dialkyl sulfosuccinate etc as wet spreading agent, you can list carboxymethyl cellulose andthe poly vinyl alcohol etc as fixative, you can list sodium lignin sulfonate and sodium lauryl sulfate etcas disintegrating agent.

[0047] Furthermore as for these the compound of this inventio n in combination use of 2 kinds or more depending, Also being possible to reveal insecticidal strength which is superior to be, In addition other physiologically active substance, for example allethrin, phthalthrin, permethrin, deltamethrin, fenvalerate, cycloprothrin or other pyrethroid and various isomer, Furthermore it is possible also pyrethrum extract. DDVP(dichlorvos), fenitrothion, the diazinon, temephos or other organophosphorus type insecticide, NAC(carbaryl), PHC (propoxur), BPMC (fenobucarb), pirimor, the carbosulfan or other carbamate type insecticide and other insecticide, by mixing with acaricide or microbicide, the nematicide, herbicide, plant growth regulator, fertilizer, BT agent and insect hormone otherpesticide etc, in addition can expect also synergistic effect to make multipurpose compositionwhere effectiveness is superior.

[0048] Furthermore, it is possible also to raise this effectiveness, for example piperonyl butoxide , the sulfoxide , sufroxane and NIA - 16824 (O - s - butyl - O - propargyl phenyl phosphonate ), as synergistic agent for DEF(S,S,S - tributyl phospho tri thioate) or other pyrethrin byadding those which are informed.

[0049] In addition, from composition which effect stabilizes can be acquired by as needed adding with phenols, -naphthyl amine or other aryl amine or benzophenone type compound like antioxidantor ultraviolet absorber, for example BHT and BHA as for the compound of this invention stability it ishigh but, according to need to light, heat and oxidation etc as the stabilizer.

[0050] Only active ingredient compound may be active ingredient content in in this invention composition differs and dependingupon formulation type and application method other condition depending upon when but it is a range of 0.02 to 95 % (weight) preferably 0.05 to 80 % (weight) usually.

[0051] As for usage of composition of this invention formulati on and application themethod of doing. It changes depending upon time and other condition, but the horticultural agent , agent for forest anti insect pest and agent for pasture pestthe 0. 5 to 300g and preferably 2 to 200g are usually used with per 10 ares amount of active ingredient, agent forthe hygiene anti insect pest 1 to 200 mg and preferably 1 to 100 mg is usually

~120g、粒剤は有効成分で5~300g、また乳剤、水和剤、プロアブル剤、顆粒水和剤、EW (emulsion in water ) 剤は有効成分で0.5~100gの範囲である。しかしながら特別の場合には、これらの範囲を越えることが、または下まわることが可能であり、また時には必要でさえある。

【0052】また、寄生虫の防除のために、本発明の一般式(1)の化合物を使用する場合、体重につき、0.1~200mg/kgに相当する投与量で用いることができる。与えられた状態に対する正確な投与量は、日常的に決定することができ、種々の因子、たとえば、用いられる物質、寄生虫の種類、用いられる配合及び寄生虫にかかったヒトあるいは動物の状態に依存する。

【0053】本発明の殺虫組成物の適用できる具体的な 害虫名を挙げる。

【0054】半翅目(Hemiptera)からたとえ ばツマグロヨコパイ (Nephotettix cin cticeps)、セジロウンカ(Sogatella furcifera)、トピイロウンカ(Nilap arvata lugens)、ヒメトビウンカ(La odelphax striatellus)、ホソヘ リカメムシ(Riptortus clavatus) 、ミナミアオカメムシ(Nezara viridul a)、ナシグンバイ(Stephanitisnash i)、オンシツコナジラミ(Trialeurodes vaporariorum)、ワタアブラムシ(Ap his gossypii)、モモアカアブラムシ(M yzus persicae)、ヤノカネカイガラムシ (Unasqis yanonensis)、鱗翅目( Lepidoptera)からたとえばキンモンホソガ (Phyllonorycter ringoneel la)、コナガ (Plutella xylostel la)、ワタミガ (Promalactis inon isema)、コカクモンハマキ(Adoxophye s orana)、マメシンクイガ(Legumini vora glycinivorella)、コブノメ イガ (Cnaphalocrocis medinal is)、二カメイガ(Chilo supperess alis)、アワノメイガ (Ostrinia fur nacalis)、ヨトウガ(Mamestra br assicae)、アワヨトウ(Pseudaleti a separata)、ハスモンヨトウ(Spodo ptera litura)、イネツトムシ(Parn ara guttata)、モンシロチョウ(Pier is rapae-crucivora)、ヘリオチス (Heliothis spp.)、ヤガ (Agrot isspp.), Helicoverpa spp.,

used with the 1 per m2 amount of active ingredient. As for for example powder with per 10 ares active ingredient as for 1 to 120g and granule with the active ingredient 5 to 300g, in addition as for emulsion, wettable, the flowable, granule wettable and EW(emulsion in water) agent it is a range of 0.5 to 100g with the active ingredient. But when it is special, to exceed these ranges, or being less than it is possible, in addition is necessary at time even.

[0052] In addition, when for preventing parasite, compound of General Formula (1) of the this invention is used, you can use with dose which is suitable to the 0.1 to 200 mg/kg concerning body weight. As for correct dose for state which is given, it is possible, to decide daily, various factor and for example types of substance and the parasite which are used, it depends on state of human or the animal which depended on combination and parasite which are used.

[0053] Exemplary insect pest name which can apply insecticida 1 composition of this invention is listed.

[0054] From Hemiptera (Hemiptera) for example Nephotettix cincticeps (Uhler) (green rice leafhopper) (Nephotettix cincticeps), Sogatella furcifera (Horvath) (whitebacked rice planthopper) (Sogatella furcifera), Nilaparvata lugens (Stal) (brown rice planthopper) (Nilaparvata lugens), Laodelphax striatellus (Fallen) (small brown planthopper) (Laodelphax striatellus), Riptortus clavatus [Thunberg] (bean bug) (Riptortus clavatus), Nezare viridula [Linnaeus] (southern green stink bug) (Nezara viridula), Stephanitis nashi Esaki et Takeya (pear lace bug) (Stephanitis nashi), Trialeurodes vaporariorum (Westwood) (greenhouse whitefly) (Trialeurodes vaporariorum), Aphis gossypii Glover (cotton aphid) (Aphis gossypii), Myzus persicae (Sulzer) (green peach aphid) (Myzus persicae), Unaspis yanonensis (arrowhead scale) (Unaspis vanonensis). From Lepidoptera (Lepidoptera) for example Phyllonorycter ringoniella (Matsumura) (apple leafminer) (Phyllonorycter ring oneella), Plutella xylostella (Linnaeus) (diamondback moth, cabbage moth) (Plutella xylostella), Promalactis inonisema (Promalactis inonisema), Adoxophyes orana (Adoxophyes orana), Leguminivora glycinivorella [Matsumura] (soyean pod borer) (Leguminivora glycinivorella), Cnaphalocrocis medinalis (Guenee) (rice leafroller) (Chaphalocrocis medinalis), Chilo suppressalis (Walker) (Asiatic rice borer) (Chilo supperessalis), Ostrinia furnacalis [Guenee] (oriental corn borer) (Ostrinia furna cal is), Mamestra brassicae (Linnaeus) (cabbage armyworm) (Mamestra brassicae), Pseudaletia Separata [Walker] (armyworm) (Pseudaletia separ ata), Spodoptera litura (Fabricus) (tobacco cutworm) (Spodoptera litura), Parnara guttata (rice skipper) (Parnara guttata (rice skipper)), Pieris rapae crucivora Boisduval (common white, common cabbage worm) (Pieris rapae - crucivora), Heliothis (Heliothis spp.), Agrotis sp.

鞘翅目 [Coleoptera] からたとえばドウガネ ブイブイ(Anomala cuprea)、マメコガ ネ(Popillia japonica)、イネゾウ ムシ (Echinocnemus soqameus) 、イネミズゾウムシ(Lissorhoptrus o ryzophilus)、イネドロオイムシ(Oule ma oryzae)、ヒメマルカツオブシムシ(An threnus verbasic)、コクヌスト(T enebroides mauritanicus), コクゾウムシ(Sitophilus zeamis) 、ニジュウヤホシテントウ(Henosepilach na vigintioctopunctata), 7 ズキゾウムシ (Callosobruchus chi nensis)、マツノマダラカミキリ(Monoch amus alternatus)、ウリハムシ(Au lacophora femoralis)、レプチノ タルサ・テセムリネアタ(Leptiontarsa decemlineta)、フェドン・コクレアリアエ (Phaedon cochlearias)、ジアプ ロチカ(Diabrotica spp.)、膜翅目[ Hymenoptera] として、たとえばカブラハバ チ(Athalia rosae japonensi s)、ルリチュウレンジハバチ(Argesimili s)、双翅目 [Diptera] としてはたとえばネッ タイイエカ (Culex pipiens fatig ans)、ネッタイシマカ(Aedes aegypt i)、ダイズサヤタマバエ(Asphondylls sp.)、タネパエ(Hylemya platura )、イエバエ (Muscadomestica vic ina)、ウリミバエ (Dacus cucurcit ae)、イネハモグリバエ(Agromyza ory zae)、キンバエ(Lucllia spp.)、隠 翅目 [Aphaniptera] としてヒトノミ(Pu lex irritans)、ケオブスネズミノミ(X enopsylla cheopis)、イヌノミ(C tenocephalides canis)、総翅目 [Thysanoptera] としてチャノキイロアザ ミウマ (Scirtothrips dorsalls )、ネギアザミウマ(Thrips tabaci)、 ミナミキイロアザミウマ (Thrips palmi) 、イネアザミウマ(Baliothrips bifo rmis)、シラミ目 [Anoplura] として、た とえばコロモジラミ (Pediculs humanu s corporis、ケジラミ(Pthirus p ubis)、チャタテムシ目 [Psocoptera] として、たとえばコチャタテ (Trogium pul satorium)、ヒラタチャタテ(Liposce lisbostrychophilus)、直翅目[O rthoptera] としてケラ (Gryllotal pa africana)、トノサマバッタ(Locu sta migratoria)、コパネイナゴ(Ox ya yezoensis)、チャパネゴキブリ(BI

(Agrotis spp.), Helicoverp asp p., From Coleoptera [Coleoptera] for example Anomala cuprea Hope (cupreous chafer) (Anomala cuprea), Popillia japonica Newmann (Popillia japonica), Echinocnemus squameus (Billberg) (rice curculio) (Echinocnemus sogameus), Lissorhoptrus oryzophilus Kuschel (rice water weevil) (Lissorhoptrus oryzophilus), Oulema oryzae (Kuwayama) (rice leaf beetle) (Oulema oryzae), Anthrenus verbasci [Linnaeus] (varied carpet beetle) (Anthrenus verbasic), Tenebroides mauritanicus (Linnaeus) (bread beetle) (Tenebroides mauritanicus), Sitophilus zeamais (maize weevil) (Sitophilus zeamis), Epilachnia vigintiooctopunctata (Fabricius) (twenty-eight-spotted ladybird) (Henosepilachna vigintioctopunct ata), Callosobruchus chinensis (Linnaeus) (adzuki bean weevil) (Callosobruchus chinensis), Monochamus alternatus Hope (Japanese pine sawyer) (Monochamus alternatus), Aulacophora femoralis (Motschulsky) (cucurbit leaf beetle) (Aulacophora femoralis), Leptinotarsa \* テセム jp9 ネアタ (Leptinotarsa decemlineta), Phaedon cochleariae (mustard beetle) (Phaedon cochleariae (mustard beetle)), di ア professional jp8 mosquito (Diabrotica spp.), Hymenoptera [Hymenoptera] doing, for example Athalia rosae ruficornis Jakovlev (cabbage sawfly) (Athalia rosae japone ns is), Arge similis [Vollenhoven] (azalea argid sawfly) Tenthredinidae (Argesi mil is), As Pulex irritans (human flea) (Pulex irritans), Xenopsylla cheopis (Oriental rat flea) (Xenopsylla cheopis (Oriental rat flea)), Ctenocephalides canis (Ctenocephalides canis) and Thysanoptera [Thysanoptera] as Diptera [Diptera] as thefor example Culex pipiens fatigans (Wiedemann-House mosquito) (Culex pipiens fatigans), Aedes aegypti (Aedes aegypti), Asphondylia sp. (soybean pod gall midge) (Asp hondylls sp.), Hylemia platura (Hylemya platura), Muscidae (house flies) (Muscadomestica viclna), Dacus (Zeugodacus) cucurbitae Coquillett (melon fly) (Dacus cucurcitae), the Agromyza oryzae (Munakata) (rice leafminer) (Agromyza oryzae), Lucilia (Lucilia spp.) and Siphonaptera [Aphaniptera] as Scirtothrips dorsalis Hood (yellow tea thrips) (Scirtothrips dorsalls), Thrips tabaci Lindeman (onion thrips) (Thrips tabaci), Thrips palmi Karny (Thrips palmi), the Stenchaetothrips biformis [Bagnall] (rice thripsa) (Baliothrips biformis) and Anoplura [Ano pl ura], for example Pediculus humanus corporis (body lice) (as Pediculs humanus corporis, Phthirus pubis (Phthirus pubis) and Psocoptera (booklice) [Psocoptera] as for example Trogium pulsatorium [Linnaeus] (larger pale booklouse) (Trogium pulsatorium), Liposcelis bostrychophilus Badonnel (Liposcelis bostrychophilus) and Orthoptera [Orthoptera] Gryllotalpa sp. (mole cricket) (Gryllotalpa africana). Locusta migratoria [Linnaeus] (Asiatic locust) (Locusta migratoria), Oxya yezoensis Shiraki (rice grasshopper) (Oxya yezoensis), the Blattella germanica [Linnaeus] (German cockroach) (Blattella germanlica) and Periplaneta fuliginosa [Serville] (smokybrown cockroach) (Periplaneta fuliginosa).

attella germanlica)、クロゴキブ リ (Periplaneta fuliginosa)

【0055】また、本発明の殺虫組成物が適用できる、 ヒトを苦しめる最も重要な寄生虫及びそれによる病気を 次に要約するが、これらに限定されるものではない。 [0055] In addition, it can apply insecticidal composition of this invention, human istormented, most important parasite and disease due to that are summarized next, but it is not something which is limited in these.

[0056]

病 名

生

Illness name

organism

物

Bilharziosis又は oma mansoni Schistos

Bilharziosis or

[0056]

Schistosoma mans oni

Schistosomiasis S. Japoni cum

S. Haemat

S.Haematobium

obium

(住血吸虫、吸虫

)

(Residence blood sucking/absorbing insect a

nd sucking/absorbing insect)

Schistosomiasis S.Japonicum

Ancyclostomiasis Necator americanus,

americanus,

Ancyclos

An cyc lostomiasis Necator americanus,

An cyc lostoma duo de -

toma duode-

nale

Nale

(鉤虫、線虫)

Ascaris

(Hook insect, nematode)

Ascariasis Iumbricold—

(回虫、

Ascariasis

Ascaris lumbri cold -

線虫)

Filariasis又は ia bancrofー Wucherer

Filariasis or

Wuchereria bancrof-

(Ascaridae and nematode)

elephantiasis t

ti

Brugia m

Elep ha ntiasis

Brugia malayi

alayi

(線虫)

(nematode)

Onchoceriasis又は Onchocer rca volvu!—

Onchoceriasis or Onchocerrca volvul -

ti

river blinduess us (線虫)

River blinduess us (nematode)

Loiasis

Loa loa

Loiasis

[0057]

Loa loa

)

(眼糸状虫、線虫

[0057]

【実施例】以下に実施例をあげて本発明を説明するが、 本発明はこれらのみに限定されるものではない。

### 【0058】製造例1

N-5-メチル-ベンゾジオキサン-6-カルボ-N-(N" -イソプロピル-N" -イソプロポキシカルボニ ルアミノスルフェニル)-N′-tert-ブチル-N′-3. 5 - ジメチルベンゾイルヒドラジン(化合物 No. 1-5)の製造:60%水素化ナトリウム45mgのT HF懸濁液(5ml)にN-5-メチルーベンゾジオキ サンー6ーカルボーN'-tert-ブチルーN'-3, 5 ージメチルベンゾイルヒドラジン300mgのTHF溶 液(5ml)を氷冷下、滴下した。1時間撹拌した後、 N-イソプロピル-N-イソプロポキシカルボニルアミ ノスルフェニルクロリド176mgを滴下し、2時間撹 拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、硫酸 マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、黄色オイル を得た。このオイルをシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーにて精製し白色固体95mgを得た。(m. p.: 152-155°C)

 $^{1}H-NMR$  (CDCI<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm)

0. 30~1. 17 (6H), 1. 20~1. 52 (6H), 1. 55~1. 80 (11H), 2. 09 (3H, s), 2. 27 (6H, s), 4. 25 (4H, s), 5. 08 (1H, brs), 6. 53 (1H, brs), 7. 03 (3H, s).

## 【0059】製造例2

N-5-メチルクロマンー6ーカルボーNー(N"ーイソプロピルーN"ーイソプロポキシカルボニルアミノスルフェニル)ーN'ーtertーブチルーN'ー3、5ージメチルベンゾイルヒドラジン(化合物 No. 2-2)の製造:N-5-メチルクロマンー6ーカルボーN'ーtertーブチルーN'ー3、5ージメチルベンゾイルヒドラジン1.0gを無水THF20mlに溶解し、60%水素化ナトリウム0.15gを加えた後、気泡が発しなくなるまで加熱した。その後、氷浴中でNーイソプロポキシカルボニルアミノスルフェニルクロリド1.1gを滴下し、室温で2時間撹拌した。次に反応液を氷水中にあけ、酢酸エチルで抽出した。得られた

[Working Example(s)] Listing execution example below, you ex plain this invention, but this inventionis not something which is limited in only these.

(Eye Filarioidea, nematode)

[0058] Production Example 1

THF solution (5 ml) of N - 5 - methyl - benzo dioxane - 6 - c arbo - N' - t-butyl - N' - 3,5-di methyl benzoyl hydrazine 300 mg under ice cooling , wasdripped in THF suspension (5 ml) of production: 60 % sodium hydride 45 mg of N - 5 - methyl - benzo dioxane - 6 - carbo - N - (N" - isopropyl - N" - isopropoxy carbonyl amino sulfenyl ) - N' - t-butyl - N' - 3,5-di methyl benzoyl hydrazine (compound No.1 - 5). 1 hour after agitating, it dripped N - isopropyl - N - isopropoxy carbonyl amino sulfenyl chloride 176 mg, 2 hoursagitated. In reaction mixture it extracted with ethyl acetate including water, afterdrying, vacuum distillation did solvent with magnesium sulfate, acquired yellow oil. This oil was refined with silica gel column chromatography and white solid 95 mg was acquired. (mp.:152 - 155 °C)

1H-nmr (CDCl3) (ppm)

0.30 to 1.17(6H),1.20 to 1.52(6H),1.55 to 1.80(11H),2.09(3H s),2.27(6H,s),4.25(4H,s),5.08(1H,brs),6.53(1H,brs),7.03(3H,s).

## [0059] Production Example 2

Until it melts production: N-5 - methyl chroman - 6 - carbo - N' - t-butyl - N' - 3,5-di methyl benzoyl hydrazine 1.0g of N-5 - methyl chroman - 6 - carbo - N-(N'' - isopropyl - N-1 - isopropyl - N-1 - isopropyl - N-1 - N'-1 -

有機層を5%塩酸、水、飽和食塩水にて洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し、黄色オイルを得た。このオイルをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、次いでヘキサンー酢酸エチル系で再結晶することにより、目的のN-5-メチルクロマン-6-カルボーN-(N''-イソプロピルーN''-イソプロポキシカルボニルアミノスルフェニル) -N''-tertーブチルーN''-3, 5-ジメチルベンゾイルヒドラジンの白色結晶 206 mg を得た。(m. p. : 132-134  $^{\circ}$ C)

 $^{1}H-NMR$  (CDC  $_{13}$ )  $\delta$  (ppm)

0.  $45\sim1$ . 00 (6H), 1. 00 $\sim1$ . 50 (8H), 1. 70 (9H, s), 1. 90 $\sim2$ . 20 (5H), 2. 27 (6H, s), 2. 50 $\sim2$ . 76 (2H), 4. 12 (2H, t), 5. 05 (1H, brs), 6. 50 (1H, brs), 7. 05 (3H, s)

### 【0060】製造例3

N-5-メチルベンゾジオキサン-6-カルボーN-( N", N"ージ nーブチルアミノスルフェニル)ーN' -tert-ブチル-N'-3, 5-ジメチルベンゾイルヒ ドラジン(化合物No. 1-1) およびジ(N-5-メ チルベンゾジオキサンー6ーカルボーN′ーtertーブチ ルーN'-3、5ージメチルベンゾイルヒドラジノ)ジ スルフィド (化合物 No. 5-1) の製造: N-5-メ チルベンゾジオキサンー6-カルボーN'-tertーブチ ルーN'-3、5ージメチルベンゾイルヒドラジンO. 5gを無水THF10mlに溶解し、60%水素化ナト リウム76mgを加え、40℃まで温度を上げた。その 後氷浴中で、ジ nープチルアミンとSoCloにより調 整したジ n-プチルアミノスルフェニルクロリドO. 2 gを滴下し、3時間撹拌した。反応液を水に加え、酢酸 エチルで抽出し、得られた有機相を水、次いで食塩水で 洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去 し、黄色オイルを得た。このオイルをシリカゲルカラム クロマトグラフィーにて精製し、N-5-メチルベンゾ ジオキサンー6-カルボーN-ジ n-ブチルアミノスル フェニルーN′-tertーブチルーN′-3, 5ージメチ ルベンゾイルヒドラジン(アモルファス)60mgとジ (N-5-メチルベンゾジオキサン-6-カルボ-N' -tert-ブチル-N'-3、5-ジメチルベンゾイルヒ ドラジノ) ジスルフィド (m. p. : 149-152℃ ) 160mgを得た。

 $[0061]^{1}H-NMR (CDCI_3) \delta (ppm)$ 

·化合物No. 1-1.

0. 60~1. 20 (14H), 1. 68 (9H, s), 1. 99 (3H, s), 2. 29 (6H, s), 2.

saturated saline dried with anhydrous magnesium sulfate, vacuum distillation did solvent, acquired yellow oil. This oil was refined with silica gel column chromatography, white crystal 206 mg of N-5- methyl chroman-6- carbo-<br/> N- $(N^{\prime\prime}$ - isopropyl- $N^{\prime\prime}$ - isopropyy carbonyl amino sulfenyl) -<br/>  $N^{\prime}$ - t-butyl- $N^{\prime}$ -3,5-di methyl benzoyl hydrazine of object was acquired by recrystallization doing next<br/>with hexane- ethyl acetate system (mp.:132-134 °C)

## 1H-nmr (CDCl3) (ppm)

0.45 to 1.00(6H),1.00 to 1.50(8H),1.70(9H,s),1.90 to 2.20(5H),2.27(6H,s),2.50 to 2.76(2H),4.12(2H,t),5.05(1H,brs),6. 50(1H,brs),7.05(3H,s).

# [0060] Production Example 3

Production: N - 5 - methyl benzo dioxane - 6 - carbo - N' - t-b utyl - N' - 3.5-di methyl benzovl hydrazine 0.5g of N - 5 methyl benzo dioxane - 6 - carbo - N - (N",N"-di nbutyl amino sulfenyl) - N' - t-butyl - N' - 3,5-di methyl benzoyl hydrazine (compound No.1 - 1) and di (N - 5 - methyl benzo dioxane - 6 - carbo - N' - t-butyl - N' - 3,5-di methyl benzoyl hydrazino) disulfide (compound No.5 - 1) was melted in anhydrous THF 10 ml, temperature was increased to 40 °C including 60 % sodium hydride 76 mg. after that in ice bath, it dripped di n-butyl amino sulfenyl chloride 0.2g which wasadjusted with di n-butyl amine and S2 Cl2 3 hours agitated. reaction mixture in addition to water, it extracted with ethyl acetate, the water, it washed organic phase which is acquired next withthe saline, dried with anhydrous magnesium sulfate, vacuum distillation did solvent, acquired the yellow oil. This oil was refined with silica gel column chromatography, N-5methyl benzo dioxane - 6 - carbo - N-di n-butyl amino sulfenyl - N' - t-butyl -N' - 3,5-di methyl benzoyl hydrazine (amorphous) 60 mg and di (N-5 - methyl benzo dioxane - 6 carbo - N' - t-butyl - N' - 3,5-di methyl benzoyl hydrazino) disulfide (mp.: 149 - 152 °C) 160 mg were acquired.

[0061] 1H-nmr (CDCl3) (ppm)

\* compound No.1 - 1.

0.60 to 1.20(14H),1.68(9H,s),1.99(3H,s),2.29(6H,s),2.50 to 3. 20(4H),4.21(4H,s),5.85(1H,m),6.48(1H,d),7.02(1H,s),7.11(2H,

JP 94172342A Machine Translation

50~3. 20 (4H), 4. 21 (4H, s), 5. 85 (1H, m), 6. 48 (1H, d), 7. 02 ( 1H, s), 7. 11 (2H, s).

·化合物No. 5-1.

1. 51 (18H, s), 1. 91 (6H, s), 2. 22 (12H, s), 4. 24 (8H, s), 5. 60 (2H, m), 6. 44 (2H), 6. 90~7. 10 (6H).

【0062】次に本発明に係る化合物の代表例をその一般式と共に表1~表5に示す。

[0063]

[化26]

[0064]

s).

\* compound No.5 - 1.

1.51(18H,s),1.91(6H,s),2.22(12H,s),4.24(8H,s),5.60(2H,m),6.44(2H),6.90 to 7.10(6H).

[0062] Representative example of compound which relates to this invention next with General Formulais shown in Table 1 to Table 5.

[0063]

[Chemical Formula 26]

[0064]

【表1】

[Table 1]

【表1】

No.	R1	R2	R3	R4	Rs	Re.	n	n.p.
1-1	Me	3-Me	5-Me	H	t-Bu	-N(Bu <sup>n</sup> )2	0	amorphous
1-2	Me	3-Ne	5-Me	н	t-Bu	-N (Me) COOBu"	0	amorphous
1-3	Me	3-Ne	5-Me	H	t-Bu	-N(Me)SO2NMe2	0	amorphous
1-4	Me	3-Me	5-Me	H	t-Bu	-N(Me)SO2Ph	0	amorphous
1-5	Me	3-Ne	5-Me	H	t-Bu	-N(Pr1)COOPr1	0	152-155°C
1-6	Ме	3-C1	5-C1	Н	t-Bu	-N (Bu <sup>n</sup> ) 2	0	anorphous
1-7	Мо	3-NG	5-Ma	Ħ	-CH-Bu <sup>t</sup>   CH3	-N (Me) COOBu <sup>I</sup>	0	
1-8	Ме	3-Me	5-Ме	H	-CH-Bu <sup>t</sup> ! CHa	-N (Me) COOBu <sup>n</sup>	0	amorphous
1-9	Me	2-C1	4-C1	H	t-Bu	-N (Me) COOBu <sup>n</sup>	0	amorphous
1-10	Ме	3-Me	5-Ме	Н	t-Bu	-N(2, 4-Cl2Ph) COSBn	0	amorphous
1-11	Et	3-Me	5-Me	Н	t-Bu	-N (Ma) COOHu <sup>t</sup>	0	
1-12	Ме	2-C1	5-Me	H	t-Bu	-N(Pr <sup>i</sup> )COOPr <sup>i</sup>	0	
1-13	Ме	3-Me	4-F	5-Me	t-Bu	-N(Pr1)COOPr1	0	
1-14	Me	2-NO2	Н	H	t-Bu	-N(Pri)C00Bu"	0	
1-15	Me	3-Me	5-Me	Н	-CH2-Bu <sup>t</sup>	-N(Pr <sup>1</sup> )COOPr <sup>1</sup>	0	
1-16	Ме	3-Ме	5-Me	H	-CH-Bu <sup>t</sup>       CH <sub>3</sub>	-N (Pr <sup>4</sup> ) COOPr <sup>1</sup>	0	
1-17	Me	3-Me	5-Me	H	t-Bu	-N (Pr 1) COOMe	1	
1-18	Ме	3-MeO	5-Me	H	t-Bu	-N (Me) COOBu <sup>n</sup>	0	
1-19	Cl	3-Ме	5-Me	H	t-Bu	-N (Me) COOBu"	0	
1-20	Ме	3-Me	5-Me	Н	t-Bu	-N (Me) COO-CH-CH <sub>2</sub>   / CH <sub>2</sub>	0	

[0065]

[0065]

【化27】

[Chemical Formula 27]

[0066]

[0066]

【表2】

[Table 2]

【表2】

No.	R <sup>1</sup>	R²	R <sub>3</sub>	R4	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	រា	м. р.
2-1	Ме	3-Me	5-Mc	11	t-Bu	-N (Me) COOBun	0	118-120° C
2-2	Me	3-Me	5-Me	H	t-Bu	-N(Pr1)CDOPr1	0	132-134° C
2-3	Ме	2-C1	5-Me	E	-CH-Bu <sup>t</sup>       CH <sub>3</sub>	-N(Pr <sup>1</sup> )COOPr <sup>1</sup>	0	
2-4	Me	3-C1	5-C1	Ħ	t-Bu	-N (Me) COOBu <sup>n</sup>	0	
2-5	Мо	3-Ne	5-Ne	Н	-CH-Bu <sup>t</sup>     CH <sub>3</sub>	-N (Pr <sup>i</sup> ) COOPr <sup>i</sup>	0	
2-6	Ме	3-C1	5-C1	H	t-Bu	-N (Ne) COOBu <sup>n</sup>	0	

[0067]

[0067]

【化28】

[Chemical Formula 28]

[0068]

[0068]

【表3】

[Table 3]

【表3】

No.	R1	K <sub>5</sub>	Ка	R4	R <sup>5</sup>	R6	n	л. р.
3-1	Мо	3-Me	5-Mc	Ħ	t-Bu	-N (Me) COOBun	0	
3-2	Ме	3-Ме	5-Me	Ħ	-CH-Bu*     CH3	-N (Me) COOBu"	0	

[0069]

[0069]

[129]

[Chemical Formula 29]

[0070]

[0070]

【表4】

[Table 4]

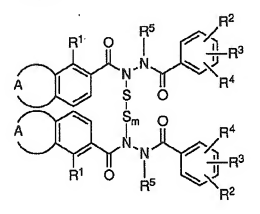
No.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R3	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	n	m.p.
4-1	Me	3-Me	5-Me	Н	-CH-Bu <sup>t</sup> CH3	−N (Me) COOBu⊓	0	amorphous
4-2	Me	3-C1	5-C1	H	t-Bu	-N(Pri)COOPri	0	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

[0071]

[0071]

[化30]

[Chemical Formula 30]



[0072]

[0072]

【表5】

[Table 5]

No.	A	R <sup>1</sup>	R2	R <sup>g</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	m	m.p.
5-1	-0CH2CH2O-	Ме	3-Me	5-Me	H	t-Bu	1	149-152°C
5-2	-0CH2CH20-	Ме	3-C1	5-C1	H	t-Bu	1	

【〇〇73】次に殺虫組成物を製剤例を用いて具体的に

[0073] Next insecticidal composition is explained concretely m

JP 94172342A Machine Translation

説明する。

#### 【0074】製剤例1. 乳剤

化合物番号1-1の化合物5部にキシレン-DMSOの混合液80部を加え溶解し、次いでこれにアルキルフェノール酸化エチレン縮合物とアルキルベンゼンスルホン酸カルシウムの混合物15部を混合して乳剤とした。本剤は水で希釈し散布液として使用する。

#### 【0075】製剤例2. 水和剤

化合物番号 1-1の化合物20部にカオリン35部、クレー30部、珪藻土7.5部を混合し、さらにラウリン酸ソーダとジナフチルメタンスルホン酸ナトリウムの混合物(1:1) 7.5部を混合して微粉砕して粉剤を得た。本剤は水で希釈し散布液として使用する。

### 【0076】製剤例3. 粉剤

化合物番号1-5の化合物1部にタルクと炭酸カルシウムの混合物(1:1)97部を加え混合磨砕して充分均等に分散配合した後、さらに無水珪酸2部を添加し、混合粉砕し粉剤とした。本剤はこのまま散布して使用する

#### 【0077】製剤例4. 粒剤

化合物番号 1-5の化合物 2 部をベントナイト微粉末 4 8 部、タルク 4 8 部、リグニンスルホン酸ナトリウム 2 部と混合した後、水を加え均等になるまで混練する。次に射出成型機を通して造粒し、整粒機、乾燥機篩を通すことにより粒径 0.6~1 mmの粒剤とした。本剤は直接水田面および土壌面に散布して使用する。

#### 【0078】製剤例5.油剤

化合物番号1-1の化合物 O. 1部にピペロニルブトキサイド O. 5部を加え白灯油に溶解し、全体を 1 OO部とし、油剤を得た。本剤はこのまま使用する。

### 【0079】製剤例6. フロアブル剤

化合物番号 1 - 5 の化合物 5 部に、 Newkalgen (竹本油脂 (株) 製分散剤) 5 部、Antifoam 422 (ローヌープーラン製消泡剤) O. 2 部および蒸留水 7 4. 6 部を混合し、1, 0 0 0 rpm で 4 5 分間粉砕した後、プロピレングリコール 8 部、キサンタンガム 2 部および 1 % Pro

aking use of Formulation Example.

### [0074] Formulation Example 1. emulsion

It melted in compound 5 part of compound number 1 - 1 including mixed solution 80 parts of xylene - DMSO,next mixed blend 1 5 part of alkylphenol ethylene oxide condensate and calcium alkylbenzenesulfonate in this and made theemulsion. It dilutes this agent with water and it uses as spread liquid.

#### [0075] Formulation Example 2. wettable

Mixing kaolin 3 5 part, clay 3 0 part and diatomaceous earth 7.5 part to compound 2 0 part of compound number 1 - 1, furthermore mixing mixture (1:1) 7.5 part of sodium laurate and dinaphthyl sodium methanesul fonate and fine pulverization doing it acquired powder. It dilutes this agent with water and it uses as spread liquid.

## [0076] Formulation Example 3. powder

Mixed grinding doing in compound 1 part of compound number 1-5 including blend (1:1)9 7 part of the tale and calcium carbonate, satisfactory after equally dispersing combining, furthermore it added anhydrous silicic acid 2 part, mixing and pulverization did and made powder. Spreading this way, you use this agent.

### [0077] Formulation Example 4. granule

Until it becomes equal, compound 2 part of compound number 1-5 after mixing with thebentonite fine powder 48 part , talc 48 part and sodium lignin sulfonate 2 part, including water it kneads. Next granulating it did through injection molding machine, it made granule of the particle diameter 0.6 to 1 mm by passing through granulator and dryer sieve. Directly spreading to paddy field aspect and soil aspect, you usethis agent.

### [0078] Formulation Example 5. oil

It melted in white kerosene in compound 0.1 part of compound number 1 - 1 including piperonyl butoxide 0.5 part, designated entirety as 100 parts, acquired oil. You use this agent this way.

### [0079] Formulation Example 6. flowable

Newkalgen (Takemoto Oil & Fat Co. Ltd. (DB 69-057-8794) make dispersant) 5 part, it mixed Antifoam 422 (Rhone-Poulenc make foam inhibitor) 0.2 part and distilled water 74. 6 part to the compound 5 part of compound number 1 - 5, it mixed 4 5 min powder fragment after doing, including the

JP 94172342A Machine Translation

xcel GXL溶液 7 部を加えて混合した。本剤(5%フロアブル剤)は水で希釈して散布液として使用する。

【0080】次に本発明に係る一般式(1)および一般式(2)で表わされる化合物の生物効果を試験例により 具体的に説明する。

【0081】なお、以下の試験例における比較剤としては下記のものを用いた。

【0082】A:特開昭62-167747(No. 2 00)

[0083]

[化31]

【0084】B:特開平2-295963(No. 1. 10)

[0085]

【化32】

【 O O 8 6 】試験例. 1 コナガに対する効果(茎葉浸漬法)

本発明化合物の20%水和剤あるいは5%乳剤を製剤例 1および2に従って製造し、供試薬剤とした。

【0087】試験方法:キャベツ本葉10枚程度に生育したキャベツの中位葉を切りとり、各供試薬剤の有効成分が12.5ppmになるように水で希釈した処理液に20秒間浸漬した。風乾後、径9cmのプラスチック容器に入れ、コナガ3令幼虫10頭を放虫した。容器には小穴を

propylene glycol 8 part , xanthan gum 2 part and 1 % Proxcel GXL solution 7 part with 1,000 rpm . Diluting with water, you use this agent (5 % flowable) as spread liquid.

[0080] Organism effect of compound which is displayed with General Formula (1) and the General Formula (2) which relate to this invention next is explained concretely with the Test Example .

[0081] Furthermore, below-mentioned ones were used as comparative agent in Test Examplebelow.

[0082] A: Japan Unexamined Patent Publication Showa 62 - 16 7747(No.200)

[0083]

[Chemical Formula 31]

[0084] B: Japan Unexamined Patent Publication Hei 2 - 29596 3(No.1.10)

[0085]

[Chemical Formula 32]

[0086] Effect for Test Example .1 Plutella xylostella (Linnaeu s) (diamondback moth, cabbage moth) (foliage immersion method)

Following 20 % wettable or 5 % emulsion of the compound of this invention to Formulation Example 1 and 2, it produced, made test chemical.

[0087] Test method: It cut medium leaf of cabbage which is grown in cabbage true leaf 10-layer extent and took, inorder for active ingredient of each test chemical to become 12.5 ppm , 20 second itsoaked in processing solution which is diluted with water. After air dry, you inserted in plastic container of

ISTA's Paterra(tm), Version 1.5 (There may be errors in the above translation. ISTA cannot be held liable for any detriment from its use. WWW: http://www.intlscience.com Tel:800-430-5727)

5~6ケ所あけたふたをして、25℃の定温室内に静置 した。処理、放虫してから4日後に生死虫数を調査し、 死虫率を算出した。結果は2連の平均値で表6に示した

[0088]

【表6】

供試化合物	死虫率 (%)
1-1	100
1 - 2	100
1 – 3	100
1 – 4	100
1 – 5	
1 - 6	
1-7	
1 8	100
1 – 9	100
1-10	100
2-1	100
2 – 2	100
3 – 1	
3 – 2	
4 – 1	100
5 – 1	100
対照化合物 A	8.0
対照化合物 B	100

【0089】試験例2. ハスモンヨトウに対する効果

本発明化合物の20%水和剤あるいは5%乳剤を製剤例1および2に従って製造し、供試薬剤とした。

【〇〇9〇】試験方法:キャベツ本葉10枚程度に生育したキャベツの中位葉を切りとり、各供試薬剤の有効成分が3ppmになるように水で希釈した処理液に20秒間浸漬した。風乾後、径9cmのプラスチック容器に処理業を2枚入れ、ハスモンヨトウ3令幼虫5頭を容器中に放虫した。容器には小穴を5~6ケ所あけたふたをして25℃の定温室内に静置した。処理、放虫してから4日後に生死虫数を調査し、死虫率を算出した。結果は2連の平均値で表7に示した。

diameter 9 cm, thereleasing insect did Plutella xylostella (Linnaeus) (diamondback moth, cabbage moth) third instar larvae 10 heads. Doing cover which small hole 5 to 6 place was opened in container, the standing it did inside constant temperature chamber of 25 °C. After treatment, releasing insect doing, you investigated the number of living and dead insects after 4 day, calculated insect mortality. With mean value of 2 ream it showed result in Table 6.

[8800]

[Table 6]

[0089] It confronts Test Example 2. Spodoptera litura (Fabric us) (tobacco cutworm) effect

Following 20 % wettable or 5 % emulsion of the compound of this invention to Formulation Example 1 and 2, it produced, made test chemical.

[0090] Test method: It cut medium leaf of cabbage which is gro wn in cabbage true leaf 10-layer extent and took, inorder for active ingredient of each test chemical to become 3 ppm , 20 second itsoaked in processing solution which is diluted with water. After air dry, treated leaf 2 was inserted in plastic container of thediameter 9 cm, Spodoptera litura (Fabricus) (tobacco cutworm) third instar larvae 5 head releasing insect was done in the container. Doing cover which small hole 5 to 6 place was opened in container, the standing it did inside

[0091]

【表7】

供試化合物	死虫率(%)
1-1	100
1 - 2	100
1 – 3	100
1 – 4	100
1 – 5	100
1 - 6	
1 – 7	
1 - 8	
1 – 9	
1-10	100
2 - 1	
2 – 2	
3 – 1	
3 – 2	
4-1	
5 – 1	100
対照化合物 A	70
対照化合物 B	

【0092】試験例3. コブノメイガに対する効果

本発明化合物の20%水和剤あるいは5%乳剤を製剤例 1及び2に従って製造し、供試薬剤とした。

【0093】試験方法:3葉期のイネ10本を各供試薬剤の有効成分が1ppmになるように水で希釈した処理液に20秒間浸漬した。風乾後、イネをウレタンで巻きガラス円筒(内径44mm、高さ140mm)内に固定し、コブノメイガ3齢虫を5頭放虫したのち、ガラス円筒の上部を薬包紙でふたをした。ガラス円筒は25℃、16時間明期の恒温室内に静置した。処理、放虫してから5日後に生死虫数を調査し、死虫率を算出した。なお、試験は2連制で行ない、コブノメイガは感受性系統を供試した。結果を表8に示した。

constant temperature chamber of 25 °C. After treatment, releasing insect doing, you investigated thenumber of living and dead insects after 4 day, calculated insect mortality. With mean value of 2 ream it showed result in Table 7.

[0091]

[Table 7]

[0092] It confronts Test Example 3. Cnaphalocrocis medinalis (Guenee) (rice leafroller) effect

Following 20 % wettable or 5 % emulsion of the compound of this invention to Formulation Example 1 and 2, it produced, made test chemical.

[0093] Test method: 20 second it soaked in processing solution which in order for active ingredient of eachtest chemical to become 1 ppm, dilutes rice 1 0 of 3-leaf stage with thewater. After air dry, it wound rice with urethane and locked insidethe glass cylindrical pipe (internal diameter 44 mm and height 140 mm), Cnaphalocrocis medinalis (Guenee) (rice leafroller) 3-instar insect 5 head releasing insect afterdoing, upper part of glass cylindrical pipe it did cover with drug wrapping paper. standing it did glass cylindrical pipe inside constant temperature chamber of 25 °C and the 16 hours light period. After treatment, releasing insect doing, you investigated thenumber of living and dead insects after 5 day, calculated insect mortality. Furthermore, it tested, sensitivity system

### [0094]

#### 【表8】

供試化合物	死虫率 (%)
1 – 1	6 0
1 - 2	100
1 – 3	
1 – 4	
1 – 5	100
1-6	100
1 - 7	
1 - 8	100
1 – 9	100
1-10	
2-1	100
2-2	100
3 – 1	
3 – 2	
4-1	100
5 – 1	100
対照化合物 A	8 0
対照化合物 B	0

# [0095]

【発明の効果】本発明は、以上実施例をあげて説明した ように構成されているので、以下に記載されるような効 果を奏する。

【0096】本発明のヒドラジン誘導体は、公知の殺虫 剤たとえば有機リン剤、ピレスロイド剤等に対し抵抗性 を示す害虫にもすぐれた殺虫効力を示し、水田、畑地、 果樹園、森林または環境衛生場面における有害生物防除 場面で有効である。 offering/accompanyingtried Chaphalocrocis medinalis (Guenee) (rice leafroller) with 2 connected system result was shown in Table 8.

[0094]

[Table 8]

[0095]

[Effects of the Invention] Because this invention is formed, listing or more execution example, as explained,, it possesses kind of effect which is stated below the .

[0096] It is effective with pest control locale where hydrazine d erivative of this invention shows theinsecticidal effectiveness which is superior even in insect pest which shows resistance theinsecticide for example organic phosphorus agent , pyrethroid agent etc of public knowledge vis-a-vis rice paddy , farmland , the orchard , forest or in environment hygiene locale.